[@] 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-138260

®Int.Cl.⁵

識別記号

2 1 3

庁内整理番号

43公開 平成2年(1990)5月28日

C 07 D 215/56 217/26

8413-4C

217/26 401/12 8413-4C 6742-4C*

審査請求 未請求 請求項の数 11 (全20頁)

◎発明の名称

1-アリール-3-キノリンカルボキサミドおよび1-アリール-

3 - イソキノリンカルポキサミド

②特 願 昭63-296374

20出 願 昭63(1988)11月25日

優先権主張

個発 明 者

エドワード・ジェイ・アッ

エトリート・シエイ・

アメリカ合衆国ニユージヤージー州(07060)ウオレン。

グラムコウスキー

オーエンズドライブ 7

勿出 願 人

ヘキスト - ルセル・フ

アメリカ合衆国ニユージヤージー州 (08876) サマービ

アーマシュウテイカル

ル. ルート 202-206 ノース (番地なし)

ズ・インコーポレイテ

ツド

個代 理 人

弁理士 高木 千嘉 外2名

最終頁に続く

明 細 書

1.発明の名称 1-アリール-3-キノリンカル

ポキサミドおよび1-アリール-

3 - イソキノリンカルポキサミド

2. 特許請求の範囲

1) つぎの式 1

(式中 WXYZR は 2 価の基 N-CH=C-C=O 、

N-CH2-CH-C=O、N-CH2-C=C-OH、C=N-CH-C=O または C=N-C=C-OH であり、 R! および R² は独 立してハロゲン、低級アルキルまたは低級ア ルコキシであり、 R⁵ は置換または 非 置換のフ エニル、ピリジル、ピリミジル、ピラジニル、 トリアジェル、チアソリル、チアジアソリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル、キノリル、イソキノリルまたはペンゾチアゾリルでありそしてmもよびnは独立して0または1の値を有する整数である)で表される化合物、その光学対挙体もよび医薬的に許容しうる酸付加塩。

- 2) R3 が置換または非置換のフェニル、ピリジル、ピラジニル、チアゾリル、インオキサゾリルまたはペンゾチアゾリルである請求項1 記載の化合物。
- 3) R³ が低級アルキルまたはハロゲンで置換されるフェニル、ピラジニル、ピリジルまたはテブゾリルである請求項1記載の化合物。
- 4) 1.2 ジェドロー 4 ヒドロキシー 1 フェニル N フェニル 3 キノリンカルボーキサミドである請求項1 記載の化合物。

- 5) 1.4 ジヒドロ・N- (4 メチル-2 チアゾリル) 4 オキソ-1 フェニル-3 キノリンカルボキサミドである請求項1 配載の化合物。
- 6) N-(5-クロロ-2-ピリジニル)-4
 -ヒドロキシ-1-フエニル-3-イソキノリンカルボキサミドである請求項1記載の化合物。
- 7) N-(3-クロロフエニル)-4-ヒドロキシ-1-フエニル-3-イソキノリンカルポキサミドである請求項1記数の化合物。
- 8) N-(5-プロモ-2-ピリジニル)-1.2
 ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フエニル
 3-キノリンカルポキサミドである請求項
 1 配載の化合物。
- 9) 括性成分としての請求項 1 記載の化合物を よびそのための適当な担体を含有する医薬組

(式中 R¹、R²、R⁵、n かよびn は前述の定義を 有する)の化合物を得、

b) 場合により上記式 le/10 の化合物を酸化 してつぎの式 lc

(式中 R¹、R²、R³、 m および n は前述の定義 を有する)の化合物を得るかまたは

の) つぎの式も

成物。

10) 抗炎症および/または鎮痛作用を有する医薬を製造するための請求項 1 記載の化合物の使用。

11) a) つぎの式 2

(式中 R¹、R²、 n および n は請求項 1 記載の 定義を有する)の化合物を式 R³NH₂ (式中 R³ は請求項 1 記載の定義を有する)のアリール アミンで処理してつぎの式 la および lo

(式中 R¹、R²、m およびn は前述の定義を有する)の化合物を式 R³NH₂ (式中 R⁵ は前述の定義を有する)のアリールアミンと反応させてつ との式 Id および Ie

(式中 R¹、R²、R³、m およびn は 前述の定義を 有する)の化合物を得ることからなる請求項 1 配載の化合物を製造する方法。

3 発明の詳細な説明

本発明はつぎの式!

(式中 R4 は低級アルキル、低級アルコキシ、トリフルオロメチル、ニトロまたはハロゲンからなる群より選択される基でありそしてpは 0 ~5 の値を有する整数であり、その誤pの各値について R4 は同一または相異なることができる)を有するフェニル基である:

(b) R3 がつぎの式

(式中R⁴は低級アルキル、低級アルコキシまた はヘロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 ~ 4 の値を有する整数であり、そ の際pの各値についてR⁴は同一または相異なる ことができる)を有するピリジル基である; 独立して 0 または 1 の値を有する整数である)で表される 1 - アリール - 3 - キノリンカルポキサミド かよび 1 - アリール - 3 - イソキノリンカルポキサミド、その光学対学体並びに 医薬的に 許容しうる 敢付 加塩 に 関する。 本発明の 1 - アリール - 3 - キノリンカルポキサミド かよび 1 - アリール - 3 - イソキノリンカルポキサミドは抗炎症剤 かよび 3 痛剤 として 有用である。

好ましい態様として本発明は R3 が置換かよび 非置換のフェニル、ピリジル、ピラジニル、チ アゾリル、イソオキサゾリルおよびペンソチア ゾリル基からなる群より選択される式 I の化合 物に関する。

本発明のキノリンカルポキサミドおよびイッキノリンカルポキサミド類の下位群は下記の定義を有する式1の化合物である。

(a) R⁵ がつぎの式

(c) R⁵ がつぎの式

(式中 R* は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは G ~ 2 の値を有する整数であり、そ の限pの各値について R* は同一または相異なる ことができる)を有するピリミジル基である;

(d) R5 がつぎの式

(式中R*は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり、 そしてpは0~2の値を有する整数であり、そ の既pの各値についてR*は同一または相異なる ことができる)を有するピラジニル基である;

(e) R³ がつぎの式

(式中 R4 は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロダンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である) を有するチアゾリル基である;

(1) R3 がつぎの式

(式中 R* は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 ~ 2 の値を有する整数であり、そ の際pの各値について R* は同一または相異なる ことができる)を有するトリアジェル基である;

(g) R⁵ がつぎの式

を有するオキサジアゾリル基である;

(f) R³がキノリル店の一方または両方の環化 かいて低級アルキル、低級アルコキシまたはハ ロゲンからなる群より独立して選択される2個 までの置換基によつて場合により置換されそし てその際該置換基は窒素原子以外の前記環に結 合している2-、3-、4-、5-、6-、7-または 8-キノリル基である:

(k) R3 がイソキノリル 夢の一方または両方の 環において低級アルキル、低級アルコキシまた はハロダンからなる群より独立して選択される 2 個までの置換基によつて場合により置換され そしてその際該置換基は窒素原子以外の前記環 に結合しているつぎの式

を有するイソキノリル基である;

(式中 R4 は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である) な有するチアジアゾリル基である;

(h) R3 がつきの式

(式中 R* は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である) を有するイソオキサンリル基である;

(i) R3 がつぎの式

(式中R⁴ は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である)

(1) R³ がつぎの式

(式中 R4 は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 ~ 4 の値を有する整数であり、そ の原pの各値について R4 は同一または相異なる ことができる)を有するペンゾチアゾリル基で ある、

- (m) mが0である、そして
- (0) ロがりである。

本明細書中に使用される以下の甚については下記の定義が適用される。

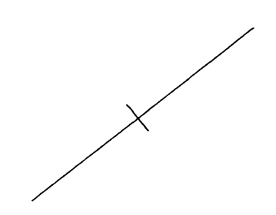
「低級アルキル」は不飽和を含有せずそして 式-C_xH_{2x+1} (ここでxは1~7の整数である) を有する線状または分核鎖状非環式炭化水泵基 を意味する。例としてはメチル、エチル、1プロピル、2 - プロピル、1 - プチル、1 - ペンチル、2 - ペンチル、3 - ヘキシルおよび4 - ヘプチルがある。好ましい低級アルキル基はxが1または2である基である。

「低級アルコキシ」は式 -OC_xH_{2x+1} (ここでxは1~7の整数である)で表される非環式有機基である。例としてはメトキシ、エトキシ、1-シよび2-プロポキシ、1.2-ジメチルエトキシ、1-プトキシ、1-シよび2-ペントキシ、3-ヘキソキシおよび4-ヘプトキシがある。好ましい低級アルコキシ基はxが1または2である基である。

「ハロゲン」はフツ素、塩素、臭素および氏素基からなる群のうちの一つである。好ましい ハロゲンは臭素基または塩素基である。

「 アリール」は置換基の各々が設立して低級 アルキル、低級アルコキシ、ハロゲンまたはト リフルオロメチルである置換差5個までによつ て場合により置換されるフエニル蓋である。

本発明の1-アリール-3-キノリンカルポ キサミドおよび1-アリール-3-イソキノリ ンカルポキサミドは下記の反応スキームに説明 の方法により合成される。



反応スキーム人

式中R¹、R²、mおよびnは前述の定義を有しそして Arは前述の定義を有する芳香族基R³である。 <u>6(a)</u>

反応スキームB

式中R1、R2、mかよびnは前述の定義を有しそして Arは前述の定義を有する芳香族基R3である。

6 b

反応スキーム A K 説明のように、本発明のキ ノリンカルポキサミド類は 1 ~ アリール - 2.3 - ジヒドロ- 4 - (1H)-キノロン1を1-アリール- 1.2 - ジヒドロ- 4 - ヒドロキシ- 3
- キノリンカルポン酸のエチルエステル2 に変換し、それをアリールアミン3で処理して1アリール- 4 - ヒドロキシ- 3 - キノリンカルポヤサミド4 (互変異性体 4a および4b として存在している)を製造し、次いでそれを場合により酸化して対応する4 - オキソ誘導体5にする。

2.3 ~ ジェドロー1 ~ フェニルー4 ~ (1H) ~ キノロン1の製造は本技術分野でよく知られている。例えば Hurd, C.D. 氏等著「J. Am. Chem. Soc.」 76 · 5065 (1954)を参照されたい。そこには閉環試薬としてポリ燐酸を用いてN,N ~ ジフェニルーβ ~ アラニンを環化することによる 2,3 ~ ジェドロー4 ~ (1H) ~ キノロンの製造が記載されている。キノロン1の変換はアルカリ金属水素化物(例えば水衆化カリウム、水素化ナト

テトラヒドロフランがより好ましい。

カルボキサミド 4 の酸化は約 0°から溶媒体体の遺流温度までにおいて適当な酸化剤(例えば二酸化マンガン、過マンガン酸パリウム)で処理することにより達成される。この酸化は適当な有機溶媒(例えばペンセン、トルエン、キシレンのような 放化水素または例えばジクロロエタン、クロロホルムのようなハロ炭素)の存在下で行うのが望ましい。

反応スキームBに説明のように、1-アリール・4-ヒドロキシ・3-イソキノリンカルボン酸エチルエステル 6のアミノリシスによつて1-アリール・3-イソキノリンカルボキサミド 7(互変異性体 7a および7b として存在している)が製造される。1-アリール・4-ヒドロキシ・3-イソキノリンカルボン酸のエチルエステルの製造は本技術分野においてよく知られ

リクム・水素化リチウムであるが、水素化ナトリクムがより好ましい)の存在下でのジェチルカルポネートによる処理によつて進行される。 典型的には、この縮合は適当な有機溶媒の存在下に約20°から溶媒体の遺流温度までにが好て行れる。この反応は遺流条件下で行うのが好ましい。適当な溶媒としては芳香族炭化水素(例えばペンセン、キシレン、トルエン)、ジメチルスルホキシドまたはジメチルホルムアミトを挙げることができる。ペンセンがより好ましい。

アリールアミン 3 での処理によるエステル 2 のアミノリシスは通常適当な有機裕雄の存在下に約 2 0°から溶媒媒体の遺流温度までにおいて行れる。好ましくはこの反応は還流条件下で行れる。適当な溶媒としてはエーテル溶媒例えばテトラヒドロフラン、 ジェチルエーテル、 1.2 ージメトキシエタン、 ジオキサンが挙げられる。

ている。例えば Marsili 氏等著「Ann. Chim. 152、 112(1962)を参照されたい。エステル 6 のア ミノリシスは約20°から溶媒媒体の遺流温度に おいて非反応性有機溶媒の存在下でのアリール アミン3による処理によつて遂行される。 適当 な啓媒としては例えばテトラヒドロフラン、ジ エテルエーテル、1,2 - ジメトキシエタンおよ びジオキサンのようなエーテル溶鉄並びに例え はペンセン、トルエンおよびキシレンのような 炭化水泉を挙げることができる。 溶媒の選択は 反応させる餌々のアリールアミン3によつて変 えられる。一般にペンセンまたはテトラヒドロ フランがより好ましい。この反応は塩甚性条件 下で行うのが望ましい。適当な塩基としてはア ルカリ金属水素化物が挙げられるが、水素化ナ トリクムがより好ましい。生成物の収量を増加 させるにはこの反応を超音波浴中で行うのが望

ましい。

本発明化合物には下配の化合物を挙げることができる。

- 4-ヒドロキシーN-(4-メトキシフエニル) -1-フエニル-3-イソキノリンカルボキ サミド;
- 1.4 ジヒドロー 4 オキソー 1 フェニルー N - [2 - (トリフルオロメチル)フェニル) - 3 - キノリンカルポキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシー N (3 -ニトロフエニル) - 1 - フエニル - 3 - キノ リンカルボキサミド;
- 3.4 ジヒドロ・N (2 フルオロフエニル)
 4 オキソ・1 フエニル・3 イソキノ
 リンカルポキサミド;
- 4 ヒドロキシ- N (5 = トロ 2 ピリ ジル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカ

ルーN- (2.3.5.6 - テトラフルオロー 4 -ピリジル) - 3 - キノリンカルポキサミド; 1.2 - ジヒドローN- (3.5 - ジプロモー 2 -ピリジル) - 4 - ヒドロキシー 1 - フエニル - 3 - キノリンカルポキサミド;

- 1,4 ジヒドロ・N (4 メチル 2 ピリジル) 4 オキソ 1 フエニル 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシ 1 フエニル N (4 ピリミジル) 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.4 ジヒドロ 4 オキソ 1 フェニル -N - (2 - ピリミ ジル) - 5 - キノリンカル ボキサミド;
- 4 ヒドロキシ- N (4 メチル- 2 ピリ ミジル) - 1 - フエニル - 3 - イシキノリン カルポキサミド;

ルポキサミド:

- 3.4 ジヒドロ・N-(5 プロモー2 ピリ ジル) - 4 - オ中ソー1 - フェニル - 3 - イ ソキノリンカルボキサミド;
- 4 ヒドロキシ・N (3 ニトロー2 ピリシル) ~ 1 フェニル 3 イソキノリンカルボキサミド;
- 4 ヒドロキシー N (3 クロロ 2.5.6 -トリフルオロ - 4 - ピリジル) - 1 - フェニ ル - 3 - イソキノリンカルポキサミド;
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシード (2 メトキシ 5 ピリジル) 1 フェニル 3 キノリンカルボキサミド:
- 1.4 ジヒドローN-(4.6 ジメチル-2 -ピリジル)- 4 - オキソー 1 - フエニル-3 - キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシー 1 フェニ
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシード (4 クロロ 6 メチル 2 ピリミジル) 1
 フエニル 3 キノリンカルボキサミド;
 4 ヒドロキシ 1 フエニル N (2 ピラジニル) 3 イソキノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ 1 フェニル N (1.2.4 トリアジン 3 イル) 3 キノリンカルボキサミド:
- 1.2 ジヒドローN (5.6 ジメチル -1.2.4 - トリアジン - 3 - イル) - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルボキサミ ド:
- 4 ヒドロキシーN (2 クロロ 5 チア ゾリル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリン カルポキサミド;
- 1.2 ジヒドローN-(4.5 ジメチル 2 -

チアソリル) - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルポキサミド;

- 4 ヒドロキシ- 1 フエニル N (1.3.4 -チアジアゾール - 2 - イル) - 3 - イソキノ リンカルポキサミド;
- 1.4 ジヒドロ・N (5 エチル 1.3.4 ナアジアゾール 2 イル) 4 オキソー1 フエニル 5 キノリンカルポキサミド;
 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ 1 フエニル・N (2 メルカプト 1.3.4 チアジアゾール 5 イル) 3 キノリンカルポキサミド;
- 4 ヒドロキシ- N (5 ニトロー 2 チア ゾリル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリン カルポキサミド;
- 4 ヒドロキシー N (5 メチル 1,3,4 -オキサジアゾール - 2 - イル) - 1 - フエニ

ンカルポキサミド;

- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ N (4 メトキシ 2 ベンゾチアゾリル) 1 フエニル 3 キノリンカルボキサミド:
- 1.2 ジヒドロ・N (5.6 ジメナル 2 ベンゾチアゾリル) 4 ヒドロキシ 1 フエニル 3 中ノリンカルボキサミド;
- 1,2 ジヒドロ 6,7 ジメチル 4 ヒドロキシ 1 フェニル N フェニル 3 キノリンカルボキサミド;
- 6 クロロ 1,2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ - 1 - フエニル - N - フエニル - 3 - キノリ ンカルポキサミド;
- 6.7 ジクロロ 1,4 ジヒドロ 4 オキソ - 1 - フエニル - N - (2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルボキサミド;
- 1.2 リヒドロー 6.7 リメトキシー 4 ヒド

ルー3-イソキノリンカルポキサミド;

4 - ヒドロキシー 1 - フエニル - N - (3 - キ ノリル) - 3 - イソキノリンカルポキサミド;

3,4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -

N - (5 - キノリル) - 3 - イソキノリンカ

ルポキサミド;

- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシー 1 フエニルー N (6 キノリル) 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.4 ジヒドロ 4 オキソ 1 フェニル -N - (8 - キノリル) - 3 - キノリンカルポ キサミド;
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ N (2 メチル 4 キノリル) 1 フエニル 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシ N (5 -イソキノリル) - 1 - フエニル - 5 - キノリ

ロキシ-1-フエニル-N-(4-メチル-2-チアゾリル)-3-キノリンカルポキサミド:

- 1.2 ジヒドロ 1 (4 クロロフエニル)
 4 ヒドロキシ 1 フエニル N フエニル N フエニル 3 キノリンカルポキサミド;
- 1,2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ 1 (4 メチルフエニル) N (2 ピラジニル) 3 キノリンカルボキサミド: および
- 4 オキソ- 1 フエニル 1,2,3,4 テトラヒドロ N (2 チアソリル) 3 キノリンカルポキサミド

本発明化合物は哺乳動物の共症を抑制することができるので抗失症剤として有用である。該化合物の活性はカラゲーニンで誘起されるラットの足の浮腫の抗失症検定で測定される(「Proc. Soc. Exptl. Biol. Med. 」111、544(1962)およ

び「J. Pharmacol. Exp. <u>J 166</u>、90 (1969)参照]。 いくつかの本発明化合物に関する抗炎症性試験 の結果は第1表に示すとおりである。

化合物	抑制%
1,2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フエニル - N - フエニル - 3 - キノリンカルポキサミド	- 28%
1,2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フエニル -N-2-ピラジニル-3-キノリンカルポキサミド	- 2 4 %
1.4 - ジヒドロー 4 - オキソー 1 - フエニルー N - (2-ピリジニル) - 3-中ノリンカルボキサミド	- 25%
1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フエニル - N -(2-ピラジニル) - 3-キノリンカルボキサミド	-23%
1.4- ジヒドロ-N-(4-メチル-2-チアゾリル)- 4-オキソ-1-フエニル-3-キノリンカルポ キサミド	-28%
アスピリン	-29%

経口による100m/kgのスクリーニング投与量

本発明化合物の抗炎症活性はまた、ラットに

(footpad) に注射した。 試験化合物 懸濁液(10ml/kg)をアジュパント 懸濁液注射の前日に経口投与し、その投与を21日間毎日続けた。ラット10匹からなる1つの群を供試薬物のために使用した。この供試薬物とともに標準群、アジュパントを注射された対照群かよび注射されなかつた対照群を実験した。 対照動物はピモクル(10ml/kg)を摂取した。 C.A. Winter 氏等者「Proc. Boc. Exp. Biol. Med.」111、544(1962)に配載の方法によつて、前配アジュパント 懸濁液を投与した日かよびその後の日(通常5日目、10日目、18日目かよび21日目)に注射された足かよび注射されなかつた足の各容量を測定した。

足(注射された足および注射されなかつた足) の容量の抑制%は以下の式によつて計算した。 おけるアジュパント誘起の多発関節炎症候でも 例定される。この活性は C.M. Pearson 氏等著「Arthritis and Rheumatism j 2、440 (1959) に記載の と同様の手法によって測定した。

体重が 150 ~ 175 g であるチャールズリバーウイスタルルイス (Charles River-Wistar Lewis) ラット 1 0 匹からなる各群を別個に収容し、ラット用の規則正しい食餌を与えた。水は任意に与えた。前配アジュバントはミクロパクテリウムプチリカム (Mycrobacterium butyricum) (ミシガン州アトロイトの Difco Laboratories 社製) 75 写をホワイトパラフインオイル 1 0 配中に懸濁して投与前に室温で 2 時間撹拌し続けることによつて調製した。試験化合物は薬物を水中に懸濁し、 懸濁液 1 0 配当たりトウイーン 80 1滴を加えることによつて調製した。このアジュバント懸濁液 (0.1 ml) をラットの左後足の支脚皿

注射された(または 薬物処置された場 注射されなかつた) 合の平均の足容量 対照の場合の平均の 変化 足容量変化

抑制%=

本発明化合物のいくつかに関して行つたアジュペント生起の多発関節炎症候の試験手法の結果は下配第2級に示すとおりである。

第 2 表

化合物	アジン・シト 処徴の足	注射され がかった足
1,2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ- 1 - フエニル- N - フエニル - 3 - キノリン カルポキサミド ²	-5 %	-26%
N - (5 - プロモ - 2 - ピリジニル) - 1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルポキサミド ²	- 2	-22%
1.4- ジヒドロー 4 - オキソー 1 - フエニル・N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルポキサミド	-7 %	-23%
1,4- ジェドローN- (4-メチル-2 -チアンリル) - 4-オキソ-1-フェ ニル-3-キノリンカルビキサミド ²	- 1 2%	-26%

4 - ヒドロキシ- 1 - フエニル - N-(2 - ピリジケ) - 3 - イソキノリンカルポ キサミド	+1 %	-17%
N - (5 - クロロ - 2 - ピリジニル) - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - イ ソキノリンカルポキサミド	-22%	-38%
Tスピリン ²	-22%	-33%

- 2 経口による5 0 mg/kgのスクリーニング投与量
- 3 経口による 4 5 9/kgのスクリーニング投与量

間(writhe)が生起される。

体重が18~309である雄マウス(チャールズリバー、CD-1)を全部で28匹、時間応符に関して用いる。被験動物は任意に食物と水を摂取する。試験化合物を蒸留水中に溶解させるかまたは適当な表面活性剤例えばトウィーン80を1滴含有する蒸留水中に懸濁させる。

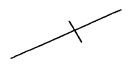
前記フェニル・p・キノンを投与する15分前、30分前、45分前かよび60分前に5匹の動物からなる4つの群(20匹の動物)には一般なり2匹の動物)は等容量のピロクを変したり2匹の動物)は等容量の投与に10分取する。そこで5分後に10分間観察する。各では、10分間観察する。体別では、10分の式を用いる。

5。本明細書中に記載の投与量は単に例示であって、本発明の範囲または実施を制限するものではない。

対照群の主苦悶 - 楽物群の主苦悶 ×100 対照群の主苦悶

供試薬物活性のピーク時に1つの静当たり10 匹の動物を試験する以外は、前記の時間応答の 場合と同じ方法で投与量範囲の測定を行う。5 匹の動物、4つの供試薬物群および1つのピヒ クル対照を用いる。動物に投与し、無作為な方 法を用いて試験する最大の抑制%を有する時間 をピーク時とみなす。

計算値の BD₅₀、すなわち試験化合物が 5 0 % 苦悶を抑制する投与量はコンピュータによる一次回帰分析によつて測定する。本発明化合物のいくつかについてのフェニル - p - キノン苦悶検定の結果は下配第 3 袋に示すとおりである。



第 5 表

化 合 物	鉄痛活性 (皮下に よる 20mg/kgのス クリーニング投与 量での苦悶抑制%)
N-(3-クロロフエニル)-4-ヒドロ キシ-1-フエニル-3-イソキノリンカ ルポ中サミド	5 1 %
N-(5-クロロ-2-ピリジニル)-4 -ヒドロキシ-1-フエニル-3-イソキ ノリンカルボキサミド	5 7 %
1,2- ジヒドロ- 4 - ヒドロキシ- 1 - フ エニル- N - (2 - ピラジニル)- 3 - キ ノリンカルボキサミド	3 1 %
N- (5-プロモ-2-ピリジニル) - 1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フ エニル-3-キノリンカルポキサミド	3 9 %
1,2-ジヒドロ-4-ヒドロキシ-N-(4 -メテル-2-チアンリル) - 1 - フエニ ル-3-キノリンカルポキサミド	3 6%
1,4-ジヒドロ-N-(6-メチル-2-ピリジニル)-4-オキソ-1-フエニル -3-中ノリンカル パキサ ミド	3 5 %
1.4- ジヒドローN-(5-メチル-2- ピリジニル)-4-オキソ-1-フエニル -3-キノリンカルボキサミド	30%

に投与することができる。本発明の1-アリール・3-キノリンカルがキサミドおよび1-アリール・3-イソキノリンカルがキサミドはそれ自体で有効であるけれども、安定性、便宜性、溶解性増大等のためにそれらの医薬的に許容し
うる酸付加塩の形態で調製されかつ投与されうる。

RD₅₀=32.8号/kg (皮下)

アスピリン

医薬的に許容しうる酸付加塩の好ましいものとしては鉱酸例をば塩酸、硫酸、硝酸等の塩、一価カルボン酸例をば酢酸、プロピオン酸等の塩、二価カルボン酸例をばコハク酸の塩並びに三価カルボン酸例をばクエン酸等の塩を挙げることができる。

本発明化合物の有効量は例えば不活性希釈剤または食用担体とともに経口投与されるる。それらはセラチンカプセル中に封入されるかまたは錠剤に圧縮されるる。経口治療投与の場合に

鎮痛治療を必要とする息者に本発明化合物を 1日当たり体重1㎏につき1~300gの経口、 非経口または静脈内有効量として投与すると無 痛覚が得られる。1日当たり体重1㎏につき約 1~約100gの投与量で有効な無痛覚を与える 化合物が特に望ましい。しかななり与量範囲 はの個々の息者にとつての具体的なり与量範囲 はの必要性並びに前記化の投与を管理、なの必要性が明的な判断によう。さらあるとは理解されよう。であるもの 決して本発明の範囲または実施を制限するのではないことも理解されよう。

本発明化合物の有効量は、種々の方法のいずれかで、例えばカプセルまたは袋剤で経口的に、 被菌性溶液または懸潤液の形態で非経口的に、 そしてある場合には被菌性溶液の形態で幹級内

は前配化合物を賦形剤とともに混入して、錠剤、トローチ、カプセル、エリキシル、懸濁液の形態できる。これがのの製剤は少くとも 0.5%のできる。含有化化合物を含すてなるができるには単位重量の4%~約のおいの形は単位重量が得らない。これの動物には単位重量が得らない。これの動物には変別によるがいるのは、10~300mの活性化合物を含有するように調製される。

錠剤、丸剤、カプセル、トローチ等はまた以下の成分をも含有することができる。すなわち 結合剤例えば微結晶性セルロース、トラガカン トゴムもしくはセラチン:賦形剤例えばアンプ ンもしくはラクトース:崩壊剤例えばアルギン

散、プロモゲル (PromogelTM) 、コーンスターチ 等:両滑列例をはステアリン酸マグネシウムも しくはステロテックス (Sterotex); 滑沢剤例え ばコロイド性二酸化珪素および甘味剤例えばス クロースもしくはサツカリン、または香味剤例 えばペパーミント、サリチル酸メチルもしくは オレンジ香料を含有することができる。単位剤 形がカプセルである場合には前記型の物質の外 に被状担体例えば脂肪曲を含有することができ る。その他の単位剤形はその投与量単位の物理 学的形態を調整するその他種々の物質例えばコ ーテイング剤を含有することができる。すなわ ち錠剤または丸剤は糖、セラックまたは他の腸 溶コーテイング剤で被覆されりる。シロップ剤 は活性化合物の外にスクロースおよび/または その他の甘味剤、保存剤、色素、着色剤および /または香料を含有することができる。これら

またはその他の合成溶鉄; 抗菌剤例えばペンジルアルコールまたはメチルパラペン知識 沈東 または 要また は 亜硫酸 水果 まご を できることができる。

以下に本発明を実施例により説明するが、それらは本発明を限定するものではない。

奥施例 1

4 - ヒドロキシー 1 - フェニル・N - (2 - ピリジル) - 3 - イソキノリンカルポキサミドベンセン 100 配中における水素化ナトリウム(50%油状分散液として) 1.14gの提件スラ

種々の組成物を関製する際に用いられる物質は、 その使用量において当然製薬的に純粋かつ無毒 でなければならない。

非経口治療投与の場合には、本発明の活性化合物を溶液または懸濁液中に混入させることができる。これらの製剤は少くとも0.1%の活性化合物を含有すべきであるが、しかしその重量の0.5~約50%で変更させてもよい。このような組成物中における活性化合物の量は適当な投与量が得られるような量である。本発明による好ましい組成物および製剤は、非経口投与量単位が0.5~100~の活性化合物を含有するように調製される。

前配溶液または懸濁液はまた以下の成分を含有してもよい。 故菌希釈 剤例えば注射用蒸留水、生理学的塩溶液、不揮発油、ポリエチレンクリコール類、グリセリン、プロピレングリコール

リーに 2 - アミノピリ ジン 2.25 gを加えた。 室 温で 1 5 分間機件後このスラリーを、ベンセン 5 0 ml中に溶解した 4 - ヒドロキシー 1 - フェ ニルー 3 - イソキノリンカルボン酸エチルエス テル 2.2 5 gの溶液で処理した。 1 時間 遺流 後 反 応温合物を室温に合却し、水で冷却し次いで 3 回抽出した。 オ機層を確酸マグネシウムで乾燥し、 炉過した。 がで蒸発させて 4 - ヒドロキシー 1 - フェニル - N - (2 - ピリジル) - 3 - イソキノリンカ ルポキサミド 1.7 g(65%)を得た。 ジクロロメ タンから再結晶して分析試料を得た。 融点 228 ~230 C

元条分析値 (C21H15N3O2 として)

C% H% N% 計算値: 73.88 4.42 12.31

実測値: 73.53 4.48 12.35

実施例 2

4 - ヒドロキシ - N - (6 - メチル - 2 - ピリ ジル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカル ボキサミド

ペンタンで洗浄した水素化ナトリウム4.1 をテトラヒドロフラン100 ml中に入れた攪拌スラリーを2 - アミノー6 - メテルピリジン9.19で処理し、超音波浴中に1.5時間浸した。次にこの攪拌スラリーを、テトラヒドロフラン50ml中に存解した4 - ヒドロキシー1 - フェニルー3 - イソキンカルボン酸エチルエステル10%の確な空温に冷却したで冷却した。そので、で発したないで、を繰している。この溶液の1:1 が得られるまで二酸化炭素を泡立たた。得られた光酸を集め、乾燥していてジャルに、得られた光酸を集め、乾燥していてジャルに、得られた光酸を集め、乾燥していていたた。

スラリーを 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー 3 - イソキノリンカルポン酸エチルエステル 1 0 号で処理し次いで 1 0時間遺焼した。 その後反応混合物を室温に冷却しそして水で冷却した。 得られた沈殿を酢酸エチルから再結晶し、次いでさらにアセトンから再結晶して N - (3 - クロフェニル) - 4 - ヒドロキシー 1 - フェニル・3 - イソキノリンカルポキサミド 6.18(48%)を得た。 融点 195~197℃

元 宋 分 析 値 (C22H15CLN2O2 として)

C% H% N%

計算值: 70.49 4.03 7.47

実測値: 70.68 4.07 7.66

爽施例 4

N - (5 - クロロ - 2 - ピリジル) - 4 - ヒド ロキシ - 1 - フェニル - 3 - イソキノリンカル ポキサミド クロロメタンから再結晶して 4 - ヒドロキシー N - (6 - メチル - 2 - ピリジル) - 1 - フエ ニル - 3 - イソキノリンカルポキサミド 8.49 (69%) を得た。 触点 261~263℃

C% H% N%

計算值: 74.34 4.82 11.82

元素分析値 (C22H17N3O2 として)

突測値: 74.12 4.98 11.73

突施例 3

N - (3 - クロロフエニル) - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカルポキサ

ヘキサンで洗浄した水家化ナトリウム 4.089 を乾燥テトラヒドロフラン 150 ml 中に入れた提 拌スラリーを、テトラヒドロフラン 1 0 ml 中に 溶解した 3 - クロロアニリン 1 0.89 の溶液で処 理し、超音波浴中に 3 0 分間浸した。この提拌

乾燥テトラヒドロフラン 100 配中における水 素化ナトリウム239の攪拌スラリーを2-ア オノー5-クロロピリジンム19で処理しそし て超音波浴中に30分間覆した。次いで攪拌ス ラリーを 4 - ヒドロキシー 1 - フェニル - 3 -イソキノリンカルポン酸エチルエステル708 をテトラヒドロフラン10㎡中に溶解した溶液 で処理し次いで16時間遠流した。次にこの浴 液を室温に冷却しそして水20mlで冷却した。 得られた沈殿をメタノール水溶液 500 単中に窓 解し、二酸化炭素ガスで処理した。此駁を温り メチルホルムアミド 500 叫から再結晶してN-(5-クロロ-2-ピリジル)-4-ヒドロキ シー1-フエニル-3-イソキノリンカルボキ サミド 7.59(84%)を得た。 触点 249~251℃ 元 衆 分 析 値(C21H14C4N5O2 として)

C% H% N%

計算値: 67.11 3.75 11.18

実砌値: 67.28 4.03 11.19

実施例 5

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェニル - N - (2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルボキサミド

工程 1

水衆化ナトリウム 7. 2 gをベンゼン 200 配中 に入れて撹拌したスラリーに 2.3 - ジェドロー 1 - フェニル - 4 (1 H) - キノロン 2 g gを ベンゼン 200 配中に容解した溶液を滴加した。 このスラリーを室温で 1 時間撹拌し次いでジェ チルカルポネート 23.6g で処理した。 得られた 懸濁液を 5 時間憂流し、室温に冷却しそして水 200 配で冷却した。有機相を分離し、 無水硫酸 マグネシウムで乾燥し、炉過し次いで蒸発させ

時間遺硫した。 揮発性物質を蒸発させて残留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー (シリカゲル:溶離剤として 1 : 1 酢酸エチルーへキサンを使用) により積製して 1.2 - ジヒドロー4 - ヒドロキシー1 - フェニルー N - (2 - ピリゾル) - 3 - キノリンカルボキサミド 3.79(73%) を得た。 融点 1 4 5 C (分解)

元 來分 析 値 (C21H17N3O2 として)

С% н% и%

計算值: 73.45 4.99 12.23

実測値: 73.45 5.03 12.16

実施例 6

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (5 - メチル - 5 - イソオキサンリル) - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルポキサミド

3 - アミノ - 5 - メチルイソオキサゾール20 8 および 1,2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 た。 残留物を高速液体クロマトグラフィー (シリカゲル: 溶離剤としてジクロロメタンを使用) により精製して 1,2 - ジェドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニル - 3 - キノリンカルボン酸エテルエステル 2 2 4 8 (5 9 %) を得た。 ジェチルエーテルから再結晶して分析試料を得た。 融点 103~106℃

元 素 分 析 値 (C18H17NO3 として)

C% H% N%

計算値: 73.19 5.80 4.74

実測値: 72.95 5.83 4.67

工程 2

2 - アミノピリジン2.8 g および 1.2 - ジヒドロ-4 - ヒドロキシ-1 - フェニル-5 - キノリンカルボン酸エチルエステル4.2 g をトルエン 190 ml 中に番解した溶液を 4 えモレキュラーシープ 1 0 g 含有のソックスレー装置中で16

- フェニル - 3 - キノリンカルボン酸エチルエステル 5.5 gをトルエン 260 ml 中に溶解した溶液を 4 Å モレキュラーシープ 1 0 gを含有するソツクスレー接 置中で 1 0 時間 選流した。 輝発性物質を蒸発させて残留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー (ンリカゲル: 溶離剤として 3:1 酢酸エチルーへキサンを使用)により精製して 1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシーN - (5 - メチル - 3 - イソオキサゾリル) - 1 - フェニル - 3 - キノリンカルボキサミド3.5 g(51%)を得た。 砂クロロメタンから 円結晶して分析試料を得た。 融点 1 48~150℃

元 架 分 析 値 (C20H17N3O5 として)

С% н% и%

計算值: 69.15 4.93 12.09

突 御 値 : 69.16 5.16 11.89

奖施例 7

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - N - (2 - チアソリル) - 3 - キノリンカルポキサミド

2- T ミノナアゾール 4.089 および 1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー 3 - キノリンカルボン酸エチルエステル 8.0 9 をトルエン 250 配中 に溶解した溶液を 4 Åモレキュラーシープ 1 0 9 含有のソックスレー接 優中において 3 0 分間 環流した。 揮発性物質を蒸発させて 3 0 分間 環流した。 揮発性物質を蒸発させて 3 0 分間 環流した。 存生物質を 7 イー (シリカゲル:溶離剤として 1:2 5 酢酸エチルー ジクロロメタンを 使用)により 精製した。 得られた溶液を脱気しそして蒸発させた。 残留物を ジェテルエーテルから 再結晶して 1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー N - (2 - チアゾリル) - 3 - キノリンカルボキサミド 6.35 9 (67%)を 得た。 融点 2 2 0 ℃

により精製した。得られた溶液を脱気し次いで 蒸発させた。残留物をジエチルエーテルから再 結晶して 1,2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フエニル・N - フエニル - 3 - キノリンカル ポキサミド 7.559(65%)を得た。融点 120 で 元素分析値 (C22H18N2O2 として)

C% H% N%

計算值: 77.17 5.30 8.18

実測値: 77.37 5.42 8.16

实施例 9

1,2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェニル - N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルボキサミド

2-アミノピラジン 1208 g かよび 1.2 - ジ ヒドロ・4-ヒドロキシ-1-フェニル-3-キノリンカルボン酸エチルエステル 25.0gをト ルエン 500 配中に裕解した裕液を 4 Åモレキユ (分解)

元 紫 分 析 値 (C19H15N3O28 として)

C% H% N%

計算値: 65.31 4.33 12.03

実 御値: 65.14 4.35 11.96

実施例 8

1.2 - ジヒドロ - 4 ~ ヒドロキシ - 1 - フエニル - N - フエニル - 3 - キノリンカルポキサミド

アニリン 1 2 6 3 9 および 1 · 2 ~ ジヒドロー 4 ~ ヒドロキシー 1 ~ フェニルー 3 ~ キノリンカルポン酸エチルエステル 1 0 0 9 をトルエン 250 m8 中に溶解した溶液を 4 Å モレキュラーシープ 1 0 9 含有のソックスレー装置中において 2 4 時間遠流した。揮発性物質を蒸発させて幾留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー (シリカゲル:溶離剤としてジクロロメタンを使用)

ラーシーナ208合有のソックスレー装置中で 24時間選洗した。揮発性物質を蒸発させて残 留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー (シリカゲル:溶離剤として4%酢酸エチルー ジクロロメタンを使用)により精製した。 得ら れた溶液を脱気し吹いで蒸発させた。 残留物を ジエチルエーテルから再結晶して 1・2 - ジヒド ロー4 - ヒドロキシー1 - フェニルー N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルポキサミド 15.159(45%)を得た。 触点 184~186℃

元 衆 分 析 値(C20H16N4O2 として)

C% H% N%

計算値: 69.75 4.68 16.27

実測値: 62.38 4.51 16.25

実施例 10

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (4 - メチル - 2 - チアゾリル) - 1 - フエニル - 5

- キノリンカルポキサミド

2-アミノー4-メチルチアゾール14.5 g かよび1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシー1-フエニルー3-キノリンカルポン酸エチルエステル25.0 gをトルエン250 ml中に溶解した溶液を4 人モレキュラーシープ20g 含有のソックスレー袋健中で24時間遺流した。輝発性物質を蒸発させて残留物を得、それを離剤として2%シエチルエーテルージクロロメタンを使用もして1.2-ジヒドロー4-ヒドロキシーN-(4-メチルー2-ゲリル)-1-フェニルー3-キノリンカルポキサミに0.7g(67%)を得た。融点228~230℃

元 梨 分 析 値 (C20H17N5O2S として)

物をジェチルエーテルから再結晶して 1.2 - ジ ヒドロ- 4 - ヒドロキシ- N - (6 - メチル -2 - ピリジル) - 1 - フエニル - 3 - キノリン カルボキサミド 5.30 g (43%) を得た。 融点74 ~7.7℃

元 常 分 析 値 (C22H19N3O2 として)

С% Н% И%

計算值: 73.93 5.36 11.76

実砌値: 74.08 5.59 11.82

実施例 12

N - (5 - プロモ - 2 - ピリジル) - 1,2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 -キノリンカルボキサミド

2-アミノ-5-プロモピリジン2198 9 お よび 1.2 - ジヒドロ- 4 - ヒドロキシ- 1 - フ エニル-3-キノリンカルポン酸エチルエステ ル 25.09 をトルエン 250 W 中に溶解した溶液を C% H% N%

計算値: 6609 4.72 1156

奥測值: 65.78 4.78 11.42

突施例 11

1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー N - (6 - メテル - 2 - ピリジル) - 1 - フェニル - 3 - キノリンカルボキサミド

4 Åモレキュラーシープ208含有のソックスレー装置中で24時間遺硫した。揮発性物質を蒸発させて翌留物を得、それを高速液体クロマトグラフイー(シリカゲル:溶離剤としてシクロメタンを使用)により精製した。得られた溶液を脱気し次いで蒸発させてN-(5-プロモー2-ピリジル)-1.2-ジェドロー4-ヒドロキシー1-フェニル-3-キノリンカルボキサミド23.568(66%)を得た。融点153~154℃

元素分析値 (C21H16BrN3O2 として)

C% H% N%

計算値: 59.73 3.82 9.95

奖 湖 值 : 5 9. 6 7 3. 9 2 9. 8 4

夹施例 13

1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -N - (2 - ピリ ジル) - 3 - キノリンカルポキ サミド

1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニル・N - (2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルボキサミド 2.4 9 をペンセン 150 md 中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 8.4 9 で処理した。このスラリーを室温で 3 0 分間攪拌し、炉遇しそして蒸発させた。残留物を ジクロロメタン・ジェチルエーテルから再結晶して 1.4 - ジヒドロー 4 - オキソー 1 - フェニル・N - (2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルボキサミド2198(92%)を得た。融点 238~240で元家分析値(C21H15NsO2 として)

C% H% N%

計算値: 73.88 4.42 12.30

実測値: 73.53 4.44 12.18

契施例 14

1.4 - ジヒドローN-(5-メチル-3-イソ

元 東 分 析 値 (C20H15N5O5 として)

C% H% N%

計算値: 69.55 4.57 12.16

実測値: 69.40 4.32 12.10

実施例 15

1.4 - ジェドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -N - (2 - チアソリル) - 3 - キノリンカルポ キサミド

 オキサゾリル) - 4 - オキソ - 1 - フエニル -3 - キノリンカルポキサミド

- 3 - キノリンカルポキサミド 5.709(86%) を得た。融点 290℃

元条分析値 (C19H14N3O2S として)

C% H% N%

計算値: 65.70 4.06 12.10

突測値: 65.44 3.82 12.19

突施例 16

1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -N - フェニル - 3 - キノリンカルポキサミド

1.2 - ジェドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー N - フェニルー 3 - キノリンカルポキサミド 1 5.0 gをトルエン 250 配中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 6 0.0 gで処理しそして窒温で 4 時間提拌した。このスラリーを沪遏したいで蒸発させた。残留物を最初にフラッシュクロマトグラフィー(シリカゲル:溶離剤としてジクロロメタンを使用)により次に高速液体ク

ロマトグラフィー (シリカゲル:溶離剤として ジクロロメタンを使用) により精製した。残留 物をジクロロメタンから再結晶して 1.4 - ジヒ ドロ-4-オキソー1-フエニル-N-フエニ ル-3-キノリンカルボキサミド & 759(45%) を得た。 触点 203~205℃

元 米 分 析 値 (C22H16N2O2 として)

C% H% N%

計算値: 77.63 4.74 8.23

実測値: 77.21 4.83 8.18

突施例 17

1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルポ キサミド

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェ ニル - N - (2 - ピラジニル) - 5 - キノリン カルボキサミド 8.09をクロロホルム 250 m8 中に

3 - キノリンカルボキサミド909を熱トルエン 250 ml 中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 3 6 0 9で処理しそして周囲温度で2時間授拌した。このスラリーを炉過し次いで蒸発させた。
残留物をクロロホルムから再結晶して 1.4 - ジヒドロ・N- (4-メチル-2-チアゾリル)
- 4-オキソ-1-フエニル-3-キノリンカルボキサミド 6 0 9 (6 6 %)を得た。触点 252 ~ 254 C

元 米分 析 値 (C20H1 4N3O2S として)

C% H% N%

計算值: 66.46 4.46 11.63

奥 測 值 : 6 6 1 6 4 3 5 1 1 2 9

突施例 19

1.4 - ジヒドロ・N - (6 - メチル - 2 - ピリジル) - 4 - オキソ - 1 - フェニル - 5 - キノリンカルボキサミド

溶解した溶液を活性二酸化マンガン 3 3.0 9 で処理しそして室温で 6 時間攪拌した。このスラリーを炉過し次いで蒸発させた。 残留物をクロロホルムから再結晶して 1,4 - ジヒドロ - 4 - オキソー1 - フェニル - N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルポキサミド 5.4 6 9 (90%) を得た。融点 2 9 8 ~ 3 0 0 ℃

元素分析値 (C20H14N4O2 として)

C% H% N%

計算値: 70.16 4.12 16.37

実測値: 69.52 4.21 16.33

奥施例 18

1.4 - ジヒドロ - N - (4 - メチル - 2 - チア ゾリル) - 4 - オキソ - 1 - フエニル - 3 - キ ノリンカルボキサミド

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (4 - メチル - 2 - チアゾリル) - 1 - フェニル -

2-アミノー6-メチルピリジン5499およ び 1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェ ニル・3-キノリンカルポン酸エチルエステル 109をトルエン 500 叫中に溶解した溶液を 4 Åモレキユラーシープ108含有のソックスレ 一英置中で24時間遺流した。この溶液を沪過 し次いで蒸発させた。残留物を高速液体クロマ トグラフィー(シリカゲル:溶離剤としてジク ロロメダンを使用)により精製して 1.2 - ジェ ドロー 4 - ヒドロキシ- N - (6 - メチル - 2 - ピリクル) - 1 - フエニル - 5 - キノリンカ ルポキサミド288を得、これをクロロホルム 中に溶解し、活性二酸化マンガン35gで処理 しそして室温で3時間攪拌した。このスラリー を沪過し次いで蒸発させた。残留物をジェチル エーテルから再結晶して 1.4 - ジヒドローN-(6-メチル-2-ピリジル)-4-オキソー

1 - フェニル - 3 - キノリンカルポキサミド5.8 9 (2 4 %) を得た。融点 2 7 3 ~ 2 7 4 ℃ 元素分析値 (C22H17N3O2 として)

C% H% N%

計算值: 74.38 4.82 11.81

実測値: 74.15 4.90 11.77

突施例 20

1.4 - ジェドローN - (5 - メテル - 2 - ピリ ジル) - 4 - オキソ - 1 - フエニル - 3 - キノ リンカルボキサミド

1.2 - タヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (5 - メチル - 2 - ピリジル) - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルボキサミド 1230 9 をクロロホルム 250 d 中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 500 9で処理しそして室温で 2 時間攪拌した。このスラリーを伊通し次いで蒸発させた。
強匍物をクロロホルムから再結晶して 1.4 - ジ

ラリーを沪温し次いで蒸発させた。 残留物を高速液体クロマトグラフィー (シリカゲル: 溶離剤としてジクロロメタンを使用) により精製し次いでジクロロメタンから 再結晶して N - (2 - ペンゾナアゾリル) - 1.4 - ジェドロー 4 - オキソー1 - フェニルー3 - キノリンカルポキサミド 4.6% (48%)を得た。融点 295~297で元素分析値 (C25H15NsO28として)

C% H% N%

計算値: 69.50 3.80 10.57

実測値: 69.22 3.98 10.50

特許出願人 ヘキスト - ルセル・フアーマシユウ テイカルズ・インコーポレイテッド

代理人 弁座士 高 木 千



ヒドロ・N - (5 - メチル - 2 - ピリジル) -4 - オキソ - 1 - フエニル - 3 - キノリンカル ポキサミド 1 0.9 68 (91%)を得た。融点 248 ~ 250℃

元 素 分 析 値 (C22H17N3O2 として)

C% H% N%

計算値: 74.35 4.82 11.82

突測値: 74.54 5.00 11.85

爽施例 21

N-(2-ベンゾチアゾリル)-1.4-ジヒドロ-4-オキソ-1-フエニル-3-キノリンカルボキサミド

N-(2-ベンゾチアゾリル)-1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フェニル-3-キノリンカルポキサミド 9.669をトルエン 250 ml 中に容解した裕液を活性二酸化マンガン 39.09 で処理しそして室温で 4 時間操拌した。このス 第1頁の続き

⑤Int. Cl. 5 識別記号 庁内整理番号 C 07 D 401/12 2 4 1 6742-4 C 417/12 2 1 5 6742-4 C // A 61 K 31/47 ABE 31/495 AAH

⑫発 明 者 ラツセル。リチヤー アメリカ合衆国ニュージヤージー州 (07931) フアーヒルド・リー・ヘイマー ズ。ビー・オー・ボツクス344

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRÁY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.